#### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

#### (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 24 janvier 2002 (24.01.2002)

PCT

#### (10) Numéro de publication internationale WO 02/06272 A1

(51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>: C07D 401/12, 249/12, A61K 31/4196, A61P 13/00, C07D 401/14, 405/14, 409/14, 417/14

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/02315

(22) Date de dépôt international: 17 juillet 2001 (17.07.2001)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 00/09418 18 juillet 2000 (18.07.2000) FR

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : SANOFI-SYNTHELABO [FR/FR]; 174 avenue de France, F-75013 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): COURTE-MANCHE, Gilles [FR/FR]; Résidence du Grand Arbre, Bât. C, Apt. 219, 115-119, rue de Malabry, F-92350 Le Plessis Robinson (FR). CRESPIN, Olivier [FR/FR]; 8, rue des Châteaux Brûloirs, F-95000 Cergy (FR). PASCAL, Cécile [FR/FR]; 3, rue Gustave Flaubert, F-92500 Rueil Malmaison (FR).

(74) Mandataire: KUGEL, Dominique; Sanofi-Synthelabo, 174 Avenue de France, F-75013 Paris (FR).

(81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) États désignés (régional) : brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

avec rapport de recherche internationale

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: POLYFLUOROALKYLTRIAZOLE DERIVATIVES, PREPARATION AND THERAPEUTIC USE THEREOF

(54) Titre: DERIVES DE POLYFLUOROALKYLTRIAZOLE, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION EN THERA-PEUTIQUE

(57) Abstract: The invention concerns compounds of general formula (I), wherein: R1 is a group of formula CnHxFy, where n = 1 or 2, x = 0 to 4, y = 1 to 5 and x+y = 2n+1; R represents a  $C_2-C_4$  alkenyl, phenyl, thienyl, furyl, pyridyl, imidazolyl, thiazolyl, pyranyl or dihydropyranyl group, optionally substituted by one or two R3 groups; R2 and R3, independently of each other, represent a hydrogen atom, a halogen atom, a C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkoxy, a hydroxy, an amino, a cyano, a nitro, a C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkylthio, a SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub> or a hydroxymethyl group; and their salts, N-oxides and hydrates. The invention has therapeutic applications.

(57) Abrégé: Composés de formule générale (I), dans laquelle R1 est un groupe de formule CnHxFy, où n = 1 ou 2, x = 0 à 4, y = 1 à 5 et x+y = 2n+1; R représente un groupe C<sub>2-4</sub> alkényle, phényle, thiényle, furyle, pyridyle, imidazolyle, thiazolyle, pyranyle ou dihydropyranyle, éventuellement substitué par un ou deux groupes R3; R2 et R3 représente, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe C<sub>1-4</sub> alkyle, C<sub>1-4</sub> alcoxy, un hydroxy un amino, un cyano, un nitro, un C<sub>1-4</sub> alkythio, un SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub> ou un hydroxyméthyle; et ses sels, N-oxydes et hydrates. Application en thérapeutique.



# <u>Dérivés de polyfluoroalkyltriazole, leur préparation et leur utilisation en thérapeutique</u>

La présente invention a pour objet des dérivés de polyfluoroalkyltriazole, leur préparation et leur utilisation en thérapeutique.

En conséquence, la présente invention a pour premier objet un composé de formule générale (I):

10

20

35

dans laquelle:

- . R1 est un groupe de formule CnHxFy, où n = 1 ou 2, x = 0 à 4, y = 1 à 5 et x+y=2n+1;
- . R représente un groupe C<sub>2-4</sub> alkényle, phényle, thiényle, furyle, pyridyle, imidazolyle, thiazolyle, pyranyle ou dihydropyranyle, éventuellement substitué par un ou deux groupes R3;
  - . R2 et R3 représentent, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe  $C_{1-4}$  alkyle,  $C_{1-4}$  alcoxy, un hydroxy, un amino, un cyano, un nitro, un  $C_{1-4}$  alkylthio, un  $SO_2NH_2$  ou un hydroxyméthyle ;

et ses sels, N-oxydes et hydrates.

Les composés préférés selon la présente invention sont les composés pour lesquels :

- \* R2 représente un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe C<sub>1-4</sub> alkylthio, et/ou
  - \* R3 représente un atome d'hydrogène ou un hydroxy, et/ou
  - \* y = 2 ou 3.
- Parmi ceux-ci, les composés particulièrement préférés sont ceux pour lesquels R1 représente un groupe CF<sub>3</sub> ou CF<sub>2</sub>H.

A titre d'exemples, on peut citer les composés suivants :

1: 3-{[4-({[1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,

20

PCT/FR01/02315

- 2: 3-{[4-({[1-[2-(méthylthio)phényl]-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,
- 3: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine,
- 4:3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,
  - 5: 4-({[1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine,
  - 6: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(4-méthylpent-3-ènyl)pipéridine,
    - 7: 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one,
    - 8: 6-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl)pyridin-2(1H)-one,
- 9: 4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} 15 méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one,
  - 10:5-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one,
  - 11: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(thién-3-ylméthyl)pipéridine,
  - 12: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(4-fluorophényl)méthyl]pipéridine,
  - 13: 1-[(3-chlorophényl)méthyl]-4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)pipéridine,
- 14: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-25 [(2-fluorophényl)méthyl]pipéridine,
  - 15: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(furan-2-ylméthyl)pipéridine,
- 16: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(3-méthylphényl)méthyl]pipéridine, 30
  - 17: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-{[2-(méthylthio)thién-3-yl]méthyl}pipéridine,
  - 18: 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}benzonitrile,
- 19: 2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} 35 méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,
  - 20: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(furan-3-ylméthyl)pipéridine,

20

- 21 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(3,4-dihydro-2H-pyran-5-ylméthyl)pipéridine,
- 22 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(2,5-difluorophényl)méthyl]pipéridine,
- 5 23: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(4-éthylphényl)méthyl]pipéridine,
  - 24 : (5-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}furan-2-yl)méthanol,
  - 25 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(thién-2-vlméthyl)pipéridine,
    - 26: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(5-nitrothién-3-yl)méthyl]pipéridine,
    - 27 : 4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,
- 28: 4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}benzènesulfonamide,
  - 29 : 2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridine,
  - 30 : 2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}-6-méthylpyridine,
  - 31 : 6-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2-amine,
  - 32 : 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridine,
- 25 33 : 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridine,
  - 34 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(1,3-thiazol-2-ylméthyl)pipéridine,
  - 35 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(1H-imidazol-2-ylméthyl)pipéridine,
    - 36 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(1H-imidazol-5-ylméthyl)pipéridine,
    - 37 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-phényl-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine,
- 38: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-méthylphényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine,
  - 39 : 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}éthyl) pipéridin-1-yl]méthyl}-5-méthylphénol,

40 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-chlorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine,

41 : 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-phényl-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl) pipéridin-1-yl]méthyl}phénol.

5

10

15

25

Dans le cadre de la présente invention, on entend par :

- $C_{1-z}$  (ou  $C_{2-z}$ ), où z peut prendre les valeurs de 2 à 4, une chaîne carbonée pouvant avoir de 1 (ou 2) à z atomes de carbone,
- alkyle, un groupe aliphatique saturé, linéaire ou ramifié; par exemple, un groupe C<sub>1-4</sub> alkyle représente une chaîne carbonée comprenant de 1 à 4 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée, plus particulièrement un méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, secbutyle, tertbutyle, de préférence un méthyle, éthyle, propyle ou isopropyle,
- alkényle, un groupe aliphatique mono ou poly-insaturé, linéaire ou ramifié, comprenant de préférence 1 ou 2 insaturations éthyléniques,
- perfluoroalkyle, un alkyle dont tous les hydrogènes ont été substitués par des fluors, par exemple CF<sub>3</sub>,
- polyfluoroalkyle, un alkyle dont une partie des hydrogènes a été substituée par des fluors, par exemple CF<sub>2</sub>H,
- $C_nH_xF_y$  avec un n, x et y tels que définis ci-dessus, un perfluoroalkyle ou polyfluoroalkyle, tel que, par exemple, -CF<sub>3</sub>, -CF<sub>2</sub>H, -CH<sub>2</sub>F, -CF<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>, -CFHCF<sub>3</sub>, ...
  - alcoxy, un groupe alkyloxy à chaîne aliphatique saturée, linéaire ou ramifiée,
  - alkylthio, un groupe alkylthio à chaîne aliphatique saturée, linéaire ou ramifiée, et
  - atome d'halogène, un fluor, un chlore, un brome ou un iode.

Par ailleurs, dans ce qui suit, on entend par pyridone un noyau pyridine substitué par un groupe hydroxy.

On entend par groupe partant, dans ce qui suit, un groupe pouvant être facilement clivé d'une molécule, avec départ d'une paire électronique, par rupture d'une liaison hétérolytique. Ce groupe peut ainsi être remplacé facilement par un autre groupe lors d'une réaction de substitution par exemple. De tels groupes partants sont, par exemple, les halogènes, ou un groupe hydroxy activé tel qu'un mésyle, tosyle, triflate, acétyle, ...etc. Des exemples de groupes partants ainsi que des références de préparation sont donnés dans « Advanced Organic Chemistry », J. March, 3<sup>rd</sup> Edition, Wiley Interscience, p. 310-316.

WO 02/06272 5

On entend par groupe protecteur, un groupement permettant d'empêcher la réactivité d'une fonction ou position, lors d'une réaction chimique pouvant l'affecter, et qui restitue la molécule après clivage selon des méthodes connues de l'homme du métier. Des exemples de groupes protecteurs ainsi que les méthodes de protection et déprotection sont données, entre autres, dans « Protective groups in Organic Synthesis », Greene et al., 2<sup>nd</sup> Edition (John Wiley & Sons, Inc., New York).

PCT/FR01/02315

On entend par groupe fonctionnel, un groupement pouvant être oxydé, réduit, substitué, alkylé, désalkylé ou subir toute autre transformation classique de chimie organique. Ces réactions de transformation fonctionnelle peuvent être réalisées par des méthodes classiques connues de l'homme du métier pour donner d'autres composés. De tels groupes sont par exemple R2 et R3.

15

5

Les composés de formule générale (I) peuvent comporter un ou plusieurs carbones asymétriques. Ils peuvent donc exister sous forme d'énantiomères ou de diastéréoisomères. Ces énantiomères, diastéréoisomères ainsi que leurs mélanges, y compris les mélanges racémiques, font partie de l'invention.

20

25

30

35

Les composés de formule générale (I) peuvent se présenter sous forme de base libre ou de sels d'addition à des acides, qui font également partie de l'invention. Ces sels, selon la présente invention, comprennent ceux avec des acides minéraux ou organiques qui permettent une séparation ou une cristallisation convenable des composés de formule (I), tels que l'acide picrique, l'acide oxalique ou un acide optiquement actif, par exemple un acide tartrique, un acide dibenzoyltartrique, un acide mandélique ou un acide camphosulfonique, et ceux qui forment des sels physiologiquement acceptables, tels que le chlorhydrate, le bromhydrate, le citrate, le sulfate, l'hydrogénosulfate, le dihydrogénophosphate, le maléate, le fumarate, le pamoate, le 2-naphtalènesulfonate, le paratoluènesulfonate. Mêmes si les sels pharmaceutiquement acceptables sont préférés, les autres sels font partis de la présente invention. Ces sels peuvent être préparés, selon des méthodes connues de l'homme du métier, par exemple, par réaction du composé de formule (I) sous forme de base avec l'acide dans un solvant approprié, tel qu'une solution alcoolique ou un solvant organique, puis séparation du milieu qui le contient par évaporation du solvant ou par filtration.

WO 02/06272

PCT/FR01/02315

Les composés de formule générale (I) peuvent se présenter également sous forme de dérivés N-oxydes qui font partie de la présente invention. Ces dérivés sont obtenus par réaction d'oxydation du composé de formule (I) selon des méthodes connues de l'homme du métier.

6

5

La présente invention a pour second objet des procédés de préparation des composés de formule (I). Ainsi, ces composés peuvent être préparés par des procédés, illustrés dans les schémas qui suivent, dont les conditions opératoires sont classiques pour l'homme du métier.

10

15

20

25

Selon le schéma 1, un chlorhydrate d'hydrazine de formule (II), en solution dans l'acide chlorhydrique aqueux 0,25N, est tour à tour opposé à de l'isothiocyanate de sodium, puis à l'hémiacétal de formule (III), qui peut éventuellement se présenter sous forme d'hydrate, pour conduire, après réaction à température ambiante durant 12 à 48 heures, à la triazolidinethione de formule (IV). Celle-ci est oxydée par bullage d'oxygène dans la soude aqueuse normale, à des températures comprises entre 5 et 25°C durant 12 à 96 heures, pour former la triazolinethione (V). Le composé (V) est alors S-méthylé par l'iodure de méthyle dans le diméthylformamide (DMF), en présence d'une base telle que le carbonate de potassium à des températures comprises entre 5 et 50°C durant 6 à 16 heures, pour conduire au 5-méthylthio-1,2,4-1H-triazole (VI). La fonction thiométhyle de ce composé est oxydée selon des méthodes connues de l'homme du métier, par exemple au moyen d'Oxone® en présence d'alumine humide, dans un solvant tel que le chloroforme, à une température comprise entre 40 et 65°C, pour conduire à la sulfone (VII). Cette sulfone est ensuite couplée avec une hydroxyméthylpipéridine de formule (VIII) en milieu basique pour donner un composé de formule (I). La réaction peut être réalisée en présence d'une base telle que l'hydrure de sodium ou de potassium dans un solvant tel que le diméthylformamide (DMF) ou la N-méthylpyrrolidone (NMP) à une température allant de -10°C à 20°C.

Les significations de R1, R2 et R dans les composés de formule (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII) et (VIII) représentés sur le schéma 1, sont telles que définies pour les composés de formule (I).

35

30

Alternativement, la triazolinethione (V) peut être préparée selon le schéma 2, en faisant réagir la triazolidinethione (IV) avec de la 2,3-dichloro-5,6-dicyano-1,4benzoquinone (DDQ) dans le chloroforme à des températures comprises entre 25 et 60°C durant 1 à 24 heures, pour conduire au disulfure (IX). Le pont disulfure est réduit pour conduire à deux molécules de triazolinethione (V) par action de la triphénylphosphine (PPh<sub>3</sub>) dans un mélange eau/dioxane, en présence d'une quantité catalytique d'acide chlorhydrique concentré, et à des températures comprises entre 25 et 80°C durant 1 à 4 heures.

Schéma 1

10

5

Scnema

Les significations de R1 et R2 dans les composés de formule (IX) sont telles que définies pour les composés de formule (I).

10

15

20

25

Alternativement, les composés de formule (I) peuvent être préparés selon le schéma 3. La sulfone (VII) est couplée avec une hydroxyméthylpipéridine de formule (X) dont l'azote de la pipéridine est protégée par un groupe protecteur (Pg) tel que par exemple un *tert*-butoxycarbonyle en milieu basique pour donner un composé de formule (XI). La réaction peut être réalisée en présence d'une base telle que l'hydrure de sodium ou de potassium dans un solvant tel que le diméthylformamide (DMF) ou la N-méthylpyrrolidone (NMP) à une température allant de –10°C à 20°C. Le composé (XI) est déprotégé, par exemple, dans le cas du *tert*-butoxycarbonyle il est déprotégé par action de l'acide trifluoroacétique dans le dichlorométhane à 0°C pour conduire à la pipéridine de formule (XII) sous forme de sel d'acide trifluoroacétique. L'amination réductive au moyen d'un aldéhyde (XIII) et de triacétate de borohydrure de sodium dans le dichloroéthane (DCE) conduit finalement aux composés de formule (I). Cette dernière étape peut être menée en parallèle sur une collection d'aldéhydes (XIII), pour conduire à une librairie de composés (I).

Les significations de R1, R2, R dans les composés de formule (VII), (XI), (XII), et (XIII) sont telles que définies pour les composés de formule (I).

Les aldéhydes de formule (XIII) sont accessibles commercialement ou peuvent être préparés par des méthodes décrites, inspirées de la littérature ou connues de l'homme du métier. Par exemple, les aldéhydes de formule (XIII) où R est une pyridone (forme tautomère de l'hydroxypyridine) peuvent être préparés selon les schéma 4 à 7.

#### Schéma 4

La 3-formyl-pyridin-2-one est préparée à partir de la 2-chloropyridine (XIV) qui est métalée en position 3 au moyen d'un amidure tel que le diisopropylamidure de lithium (LDA) à -78°C dans le THF, puis formylée par action du formiate d'éthyle, pour conduire à l'aldéhyde (XV), qui est oxydé par l'eau oxygéné au reflux d'une solution aqueuse d'acide chlorhydrique.

5

10

15

20

La 6-formyl-pyridin-2-one est préparée à partir de la 6-bromo-2-méthoxypyridine (XVI) qui subit un échange halogène-métal par l'action du buthyllithium (BULI) à -78°C dans le THF, puis est formylée par action du diméthylformamide, pour conduire à l'aldéhyde (XVII), dont le groupement méthoxy est déméthylé avec de l'iodotriméthylsilane.

Schéma 6

La 4-formyl-pyridin-2-one (XIII) est préparée par oxydation de la 6-méthyl-pyridin-2-one (XVIII) au moyen d'oxyde de sélénium.

10

15

20

25

30

Enfin, la 5-formyl-pyridin-2-one est préparée à partir de la 5-bromo-2-méthoxypyridine (XX) qui subit un échange halogène-métal par l'action du buthyllithium à -78°C dans le THF, puis est formylée par action du diméthylformamide, pour conduire à l'aldéhyde (XXI), dont le groupement méthoxy est déméthylé avec de l'iodotriméthylsilane.

De même la 2-pyridine carboxaldéhyde a été préparée selon le schéma 8.

Schéma 8

La 2,6-dibromopyridine subit un échange halogène-métal par l'action du buthyllithium à -78°C dans le THF, puis est formylée par action du diméthylformamide, pour conduire à l'aldéhyde.

De la même manière des aldéhydes de formule (XIII), où R n'est pas une pyridine, peuvent être synthétisés selon ces schémas.

Alternativement, les composés de formule (I) peuvent être préparés selon le schéma 9. La pipéridine (XII) est alkylée par un halogénure d'alkyle ou de benzyle (Hal-CH<sub>2</sub>R) dans un solvant aprotique dipolaire tel que la diméthylformamide, en présence d'une base telle que le carbonate de potassium, à des températures comprises entre 0 et 80°C, où Hal représente un atome d'halogène tel que Cl, Br ou I.

Schéma 9

Les halogénures sont accessibles commercialement ou peuvent être préparés par des méthodes décrites, inspirées de la littérature, ou connues de l'homme du métier. Notamment, les halogénures où R est un phényle substitué par un groupement SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, peuvent être préparés selon le schéma 10.

10

15

20

Br 
$$NH_3$$
  $Dioxane$   $SO_2CI$   $SO_2NH_2$   $(XXV)$ 

Schéma 10

Le chlorure de sulfonyle est mis en réaction avec une solution d'ammoniac dans un solvant tel que le tétrahydrofurane ou le dioxane à des températures comprises entre -40 et 40°C.

D'autre part, dans le cas de composés de formule (I) où R2 et/ou R3 sont des groupes fonctionnels, pouvant être modifiés chimiquement, ces réactions de transformation fonctionnelle peuvent être réalisées par des méthodes classiques connues de l'homme du métier pour donner d'autres composés de formule (I). Notamment, dans le cas ou R3 est un atome d'halogène, tel que le brome ou l'iode, celui-ci peut être substitué selon une réaction dite de Buchwald (Tetrahedron Letters, 1997, 38(36), 6367), comme indiqué dans le schéma 11.

Toutefois, si nécessaire lorsque R2 et/ou R3 sont des groupes fonctionnels qui doivent rester intact au cours des réactions, ceux-ci peuvent être préalablement protégés puis déprotégés. Un tel groupe fonctionnel est par exemple un hydroxy, hydroxyméthyle ou amino. L'homme du métier pourra déterminer

aisément la nécessité d'une protection préalable.

Schéma 11

Les composés de départ, notamment les composés de formule (II), (III), (XIII), (X) et (XIII), sont disponibles dans le commerce ou décrits dans la littérature, ou peuvent être préparés par des méthodes qui y sont décrites ou qui sont connues de l'homme du métier.

5

10

15

20

25

30

35

WO 02/06272

Les composés de formule (IV), (V), (VII), (IX), (XI), et (XII) dans laquelle R1 et R2 sont tels que définis pour les composés de formules (I), sont nouveaux et font également partie de l'invention. Parmi ces composés, on peut citer en particulier le 4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy] méthyl]pipéridine (formule XII) et le 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-5-mésyl-1H-1,2,4-triazole (formule VII).

Les composés de formule (VI) dans lesquels R1 et R2 sont tels que définis pour les composés de formules (I), à l'exclusion des composés pour lesquels, lorsque R1 représente un groupe -CF<sub>3</sub>, R2 représente un groupe 4-F, 4-Cl ou 3-Cl, et de préférence à l'exclusion des composés pour lesquels, lorsque R1 représente un groupe -CF<sub>3</sub>, R2 représente un groupe 4-F, 4-Cl, 3-Cl, 2-F, 4-CH<sub>3</sub> ou un atome d'hydrogène, sont également nouveaux et font donc partie de l'invention. Parmi ces composés, on préfère ceux dans lesquels R1 est tel que défini dans la formule (I) et R2 représente un groupe C<sub>1-4</sub> alcoxy, un hydroxy, un amino, un cyano, un nitro, un C<sub>1-4</sub> alkylthio, un SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub> ou un hydroxyméthyle.

Les exemples suivants illustrent les procédés et techniques mis en oeuvre pour la préparation de cette invention, sans toutefois limiter l'étendue de la revendication. Les micro-analyses élémentaires et les spectres RMN, IR ou de masse confirment les structures des composés obtenus. Les numéros des composés indiqués renvoient à ceux du tableau ci-après.

<u>Exemple 1</u>: Préparation de la 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1*H*-1,2,4-triazolidine-5-thione

(formule IV; selon schéma 1)

On met 12,9g de chlorhydrate de 2-fluorophénylhydrazine en solution dans 220mL d'acide chlorhydrique aqueux 0,25N, et additionne tour à tour, 6,43g d'isothiocyanate de sodium et 10g de difluoroacétaldéhyde éthyl hémiacétal. L'agitation est poursuivie durant 15 heures. Le milieu réactionnel est filtré et le précipité ainsi recueilli essoré. Le filtrat est extrait par trois fois avec 30 mL d'acétate d'éthyle, et les phases organiques réunies sont lavées successivement avec 30 mL d'eau et 30 mL de saumure. Les phases organiques sont

concentrées. Le résidu obtenu et le précipité préalablement essoré sont rassemblés et séchés sur pentoxyde de phosphore durant 16 heures. On obtient ainsi 19,9g de 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazolidine-5-thione.

5

10

15

<u>Exemple 2</u>: Préparation de la 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1*H*-1,2,4-triazoline-5-thione

(formule V; selon schéma 1)

Dans un tricol de trois litres, on solubilise 19g de 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazolidine-5-thione dans 2L de soude normale, refroidit à 10°C et fait buller de l'oxygène durant 8h. On laisse au repos à température ambiante durant 4 jours, puis acidifie la solution avec de l'acide chlorhydrique à 37% jusqu'à pH = 1. Le précipité formé est essoré, lavé à l'eau, puis avec de l'éther éthylique glacé. Le filtrat est extrait par trois fois avec 100 mL d'acétate d'éthyle, et les phases organiques réunies sont lavées successivement avec 100 mL d'eau et 100 mL de saumure. Après concentration, le précipité préalablement obtenu et le résidu de concentration sont rassemblés et séchés sur pentoxyde de phosphore durant 16 heures. On obtient ainsi 16,4g de 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazoline-5-thione.

20

25

30

<u>Exemple 3</u>: Préparation du 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-5-méthylthio-1H-1,2,4-triazole

(formule VI; selon schéma 1)

12g de 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1*H*-1,2,4-triazoline-5-thione sont solubilisés dans 250mL de DMF, 7,43g de carbonate de potassium et 3,35mL d'iodure de méthyle sont ajoutés. Le milieu réactionnel est agité à température ambiante durant 16 heures puis jeté sur de la glace. On extrait par trois fois avec 60 mL d'acétate d'éthyle, et les phases organiques réunies sont lavées successivement avec 50 mL d'eau et 50 mL de saumure, puis séchées sur sulfate de magnésium. Après concentration, le brut est purifié par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un mélange heptane/acétate d'éthyle 95/5, pour conduire à 10,5g de 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-5-méthylthio-1*H*-1,2,4-triazole.

Exemple 4: Préparation du 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-5-mésyl-1*H*-1,2,4-triazole (formule VII; selon schéma 1)

5g de 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-5-méthylthio-1H-1,2,4-triazole, 35.5g d'Oxone $^{\$}$ , et 15,2g d'alumine (préalablement mouillée avec 3,8g d'eau) sont

30

35

chauffés à 60°C dans 100mL de chloroforme durant 48 heures. Le milieu réactionnel est filtré, le précipité est lavé successivement avec 50mL de chloroforme et 50mL d'un mélange 1/1 de tétrahydrofurane/méthanol. Le filtrat est concentré et purifié par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un gradient de 10 à 30% d'acétate d'éthyle dans l'heptane, pour conduire à 3.6g de 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-5-mésyl-1H-1,2,4-triazole.

Préparation de 1-(phénylméthyl)-4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-Exemple 5: fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridine (composé n° 3) (formule I selon schéma 1; R1 = CF<sub>2</sub>H, R2 = 2-F, R = Ph, R3 = H) 10 0.79g de 1-(phénylméthyl)-4-hydroxyméthylpipéridine est refroidit à 5°C dans 6mL de diméthylformamide (DMF) anhydre. On additionne 0,1g d'hydrure de sodium à 95% dans l'huile, et chauffe une heure à 70°C. Après avoir ramené la température à 0°C, 0,8g de 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-5-mésyl-1H-1,2,4-triazole, en solution dans 8mL de DMF anhydre, est ajouté. Le milieu 15 réactionnel est agité une heure en laissant la température revenir à 20°C, puis hydrolysé avec 45mL d'eau. On extrait par trois fois avec 15 mL d'acétate d'éthyle, et les phases organiques réunies sont lavées successivement avec trois fois 15 mL d'eau et 30 mL de saumure, puis séchées sur sulfate de magnésium. Après concentration, le brut est purifié par chromatographie sur gel 20 de silice en éluant avec un gradient de 0 à 5% de méthanol dans le 1.1a de 1-(phénylméthyl)-4-[[[3dichlorométhane. pour conduire à (difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridine.

25 <u>Exemple 6</u>: Préparation de di[1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl]disulfure (formule lX; selon schéma 2)

A une suspension de 20g de 1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1*H*-1,2,4-triazoline-5-thione dans 370mL de chloroforme, on additionne 34,2g de 2,3-dichloro-5,6-dicyano-1,4-benzoquinone (DDQ), en contrôlant la vitesse d'addition de manière à maintenir une température de 50°C dans le milieu réactionnel. Après addition, on poursuit le chauffage à cette température durant 16 heures, élimine l'insoluble par filtration et lave le filtrat deux fois avec 60mL de soude normale puis 60mL de saumure. Après séchage sur sulfate de magnésium, on concentre pour obtenir 11,4g de di[1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl]disulfure.

<u>Exemple 7</u>: Préparation de 1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1*H*-1,2,4-triazoline-5-thione

(formule V; selon schéma 2)

A 11,3g de di[1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl]disulfure dans 68mL de dioxane et 17mL d'eau, on additionne 6g de triphénylphosphine monohydrate et deux gouttes d'acide chlorhydrique concentré. Le milieu réactionnel est chauffé à 50°C durant deux heures. Après retour à température ambiante, on ajoute 5mL d'acétate d'éthyle et extrait trois fois avec 30 mL de soude normale. Les phases aqueuses réunies sont neutralisées au moyen d'acide chlorhydrique 3N et extraites par trois fois avec 40mL d'acétate d'éthyle. Ces phases organiques réunies sont lavées successivement avec 30 mL d'eau et 30 mL de saumure, puis séchées sur sulfate de magnésium. Après concentration, on obtient 8,15g de 1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1*H*-1,2,4-triazoline-5-thione.

15

20

25

30

10

5

<u>Exemple 8</u>: Préparation de 1-(*tert*-butoxycarbonyl)-4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridine (formule XI; selon schéma 3)

1,73g de 1-( tert-butoxycarbonyl)-4-hydroxyméthylpipéridine est refroidit à 5°C dans 16mL de DMF anhydre. On additionne 0,222g d'hydrure de sodium à 95% dans l'huile, et chauffe une heure à 50°C. Après avoir ramené la température à 0°C, 1,8g de 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-5-mésyl-1H-1,2,4-triazole, en solution dans 15mL de DMF anhydre, est ajouté. Le milieu réactionnel est agité deux heures en laissant la température revenir à 20°C, puis hydrolysé avec 100mL d'eau. On extrait par trois fois avec 30 mL d'acétate d'éthyle, et les phases organiques réunies sont lavées successivement avec trois fois 25mL d'eau et 30mL de saumure, puis séchées sur sulfate de magnésium. Après concentration, le brut est purifié par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un mélange 8/2 de cyclohexane et d'acétate d'éthyle, pour conduire à 2.22g de 1-(tert-butoxycarbonyl)-4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridine.

<u>Exemple 9</u>: Préparation de trifluoroacétate de 4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridine

35 (formule XII; selon schéma 3)

0.5g de 4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl] pipéridine est refroidi, sous azote, à 0°C dans 12mL de dichlorométhane. 0,8mL d'acide trifluoroacétique est alors rajouté, et l'agitation est poursuivie 5 heures à

10

15

20

25

30

35

0°C. Le brut réactionnel, repris au toluène, est tiré à sec et utilisé tel quel et immédiatement dans l'étape suivante (amination réductive).

16

Exemple 10: Préparation de 3-[[4-[[[1-(2-fluorophényl)-3-(difluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridin-1-yl]méthyl]phénol (composé n° 4) (formule I; R1 = CF<sub>2</sub>H, R2 = 2-F, R = Ph, R3 = 3-OH, selon schéma 3) On solubilise le brut de l'exemple 9 dans 12mL de dichloroéthane, additionne 1g de 3-hydroxybenzaldéhyde, puis 1,24g de triacétate de borohydrure de sodium, et agite à 20 °C durant 20h. On jette le mélange réactionnel sur un mélange glace/bicarbonate de sodium et extrait par trois fois avec 30 mL d'acétate d'éthyle. Les phases organiques réunies sont lavées successivement avec 30mL d'eau et 30mL de saumure, puis séchées sur sulfate de magnésium. Après concentration, le brut est purifié par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un mélange 8/2 de cyclohexane et d'acétate d'éthyle, puis avec un mélange 95/5 d'acétate d'éthyle et de méthanol, pour conduire à 0,5g de 3-[[4-[[[1-(2-fluorophényl)-3-(difluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridin-1-yl]méthyl]phénol.

Exemple 11: Préparation de 3-[[4-[[[1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridin-1-yl]méthyl]phénol (composé n° 2) (formule I;  $R1 = CF_3$ , R2 = 2-F, R = Ph, R3 = 3-OH) 0,8g de 1-(3-méthoxyphénylméthyl)-4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridine, préparé selon le protocole décrit dans l'exemple 5 en partant de 1-(3-méthoxyphénylméthyl)-4-hydroxyméthylpipéridine, est opposé à 1,15mL d'une solution d'acide chlorhydrique 3N dans l'isopropanol. Après concentration à sec et séchage durant trois heures sur pentoxyde de phosphore, le chlorhydrate de 1-(3-méthoxyphénylméthyl)-4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridine est repris dans 17mL de dichlorométhane et refroidit à -78°C. On additionne 0,65g de tribromure de bore, et laisse la température remonter lentement à -15°C. Cette température est maintenue durant 16 heures, puis le mélange réactionnel est jeté sur un mélange glace/bicarbonate de sodium/acétate d'éthyle et extrait par trois fois avec 20 mL d'acétate d'éthyle. Les phases organiques réunies sont lavées successivement avec 30mL d'eau et 30mL de saumure, puis séchées sur sulfate de sodium. Après concentration, le brut est purifié par chromatographie sur gel de silice en éluant successivement au dichlorométhane, puis avec un mélange 95/5 de dichlorométhane et de méthanol, et enfin avec un mélange 95/5 de dichlorométhane et de méthanol contenant 5% d'ammoniaque, pour

conduire à 0.63g de 3-[[4-[[[1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4triazol-5-ylloxyl méthyllpipéridin-1-yllméthyllphénol.

PCT/FR01/02315

### Exemple 12 : Préparation de 3-formyl-2-hydroxypyridine

(selon schéma 4)

5

10

15

20

9,7 mL (69 mmol) de diisopropylamine sont placés dans 35 mL de THF à -78°C sous atmosphère inerte. 27,6 mL (69 mmol) de n-butyllithium 2,5M dans l'hexane sont alors ajoutés. Le mélange est agité pendant 30 min à la même température. 6,5 mL (69 mmol) de 2-chloropyridine en solution dans 35 mL de THF sont alors additionnés et la solution est agitée pendant 1h à -78°C. Puis 6,1 mL (76 mmol) d'éthylformate en solution dans 35 mL de THF sont ajoutés. L'agitation est maintenue pendant 2h30. On laisse la température remonter à -40°C et on ajoute une solution HCl aqueux 4N (3,5 mL) et de THF (3,5 mL). 150 mL d'eau sont ensuite additionnés et on extrait à l'éther jusqu'à épuisement de la phase aqueuse. Les phases organiques sont rassemblées, séchées sur sulfate de magnésium et concentrées. Le mélange brut est purifié sur gel de silice en éluant avec un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle 98/2. On obtient 1,5 g de 2-chloro-3-formylpyridine.

On place 1,5 g (10,6 mmol) de 2-chloro-3-formylpyridine dans 6 mL d'HCl 3N et 2 gouttes d'eau oxygénée à 3,5%. La solution est mise à reflux pendant 2h. Après refroidissement du mélange, 2,2 g de carbonate de potassium sont ajoutés jusqu'à pH 8. Après évaporation, le brut est purifié sur gel de silice en éluant avec un mélange dichlorométhane/méthanol (98/2). On obtient 0,65 g de 3-formyl-2-hydroxypyridine.

25

30

35

### Exemple 13 : Préparation de 6-formyl-2-hydroxypyridine (selon schéma 5)

7 g (37,2 mmol) de 6-bromo-2-méthoxypyridine sont placés sous atmosphère inerte et à -78°C dans 150 mL de THF anhydre. 15,6 mL (39,1 mmol) de n-butyllithium 2,5M dans l'hexane sont additionnés. Le mélange est agité 5 min puis 3,18 mL (40,9 mmol) de DMF anhydre sont ajoutés. On agite la solution 30 min à -78°C puis le milieu réactionnel est versé sur une solution aqueuse d'hydrogénocarbonate de sodium à 5%. Après extraction à l'acétate d'éthyle iusqu'à épuisement de la phase aqueuse, les phases organiques sont rassemblées, lavées quatre fois avec une solution saturée de chlorure de sodium, séchées sur sulfate de magnésium et concentrées à sec. Le brut obtenu est chromatographié sur gel de silice en éluant avec un mélange de

10

15

20

25

30

35

WO 02/06272 PCT/FR01/02315

cyclohexane et d'acétate d'éthyle 95/5. On obtient 3,4 g de 6-formyl-2-méthoxypyridine.

18

0,75 g (5,46 mmol) de 6-formyl-2-méthoxypyridine sont placés dans 7 ml de dichlorométhane. 1,56 mL (10,9 mmol) d'iodure de triméthylsilyle sont ajoutés. Le mélange est agité à reflux pendant 2h. Après refroidissement de la solution, on ajoute du thiosulfate de sodium solide jusqu'à décoloration de la solution. Puis 2 g de silice sont ajoutés ainsi que 30 ml de méthanol. Après concentration à sec, le solide obtenu est déposé sur gel de silice et élué avec un mélange dichlorométhane/méthanol 98/2. On obtient 190 mg de 6-formyl-2-hydroxypyridine.

# <u>Exemple 14</u>: Préparation de 4-formyl-2-hydroxypyridine (selon schéma 6)

5,1 g (47,2 mol) de 2-hydroxy-4-méthylpyridine sont placés dans 50 mL de dioxane. 6,3 g (56,7 mol) d'oxyde de sélénium sont alors ajoutés. Le mélange est chauffé à reflux pendant 24h puis pendant 16h à température ambiante. Les solides sont filtrés et le dioxane est évaporé. Le mélange obtenu est déposé sur gel de silice et élué avec un mélange dichlorométhane/méthanol 95/5. On obtient 1,2 g du produit attendu sous forme d'un solide légèrement coloré.

# Exemple 15 : Préparation de 5-formyl-2-hydroxypyridine (selon schéma 7)

On place 5,2 g (27,6 mmol) de 5-bromo-2-méthoxypyridine dans 100 mL de THF à - 78°C sous atmosphère inerte. Puis on ajoute lentement 11,6 mL (29mmol) de n-butyllithium 2,5M dans l'hexane. La solution est ensuite agitée pendant 1h puis 2,4 mL (30,4 mmol) de DMF sont additionnés. Après agitation pendant 30 min supplémentaires à -78°C, on verse le mélange sur 100 mL d'une solution aqueuse d'hydrogénocarbonate de sodium à 5%. Après extraction à l'acétate d'éthyle jusqu'à épuisement de la phase aqueuse, les phases organiques sont rassemblées, lavées avec une solution aqueuse saturée de chlorure de sodium, séchées sur sulfate de magnésium et concentrées. Le mélange brut est chromatographié sur colonne de silice en éluant avec un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle 98/2. On obtient 2,1 g de 5-formyl-2-méthoxypyridine.

2,1 g de 5-formyl-2-méthoxypyridine sont solubilisés dans 25 mL de dichlorométhane, et 4,4 mL d'iodotriméthylsilane sont rajoutés. Le mélange réactionnel est chauffé au reflux durant 3h, puis l'hyposulfite de sodium est additionné jusqu'à décoloration complète du milieu, qui est alors concentré et

WO 02/06272 PCT/FR01/02315

chromatographié sur gel de silice en éluant avec un gradient de méthanol de 2 à 4% dans le dichlorométhane. On obtient 1,23g de 5-formyl-2-hydroxypyridine.

5

10

15

20

25

30

Exemple 16: Préparation de 6-bromo-2-formylpyridine (selon schéma 8)

On place 55 mL (137 mmol) de n-butyllithium 2.5M dans l'hexane dans 200 mL de THF à -78°C sous atmosphère inerte. 31 g (131 mmol) de 2,6-dibromopyridine en solution dans 250 mL de THF sont ajoutés lentement. La solution est agitée 15 min à -78°C puis on ajoute 14,9 mL (144 mmol) de DMF. Le mélange est agité pendant 5 minutes à -78°C. On ajoute alors à -50°C une solution aqueuse saturée d'hydrogénocarbonate de sodium. Après extraction à l'acétate d'éthyle jusqu'à épuisement de la phase aqueuse, les phases organiques sont rassemblées, lavées avec une solution aqueuse saturée de chlorure de sodium, séchées sur sulfate de magnésium et concentrées. Le brut obtenu est chromatographié sur gel de silice en éluant avec un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle 99/1. On obtient 12,9 g de 6-bromo-2-formylpyridine.

Exemple 17: Préparation de 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(4-méthylpent-3-ènyl)pipéridine (composé n° 6) (formule I selon schéma 9 ; R1 = CF₂H, R2 = 2-F, R = but-2-ènyl, R3 = 3-Me) On met en suspension, dans 12mL de DMF, 0,44g de trifluoroacétate de 4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy]méthyl]pipéridine (exemple 9), puis additionne successivement 147µL de 5-bromo-2-méthylpent-2ène et 0,276g de carbonate de potassium, et laisse agiter à température ambiante durant 16 heures. Le milieu réactionnel est jeté sur un mélange eau/glace et extrait jusqu'à épuisement des phases aqueuses à l'acétate d'éthyle. Les phases organiques réunies sont lavées successivement avec deux fois 10mL d'eau et 10mL d'une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, puis séchées sur sulfate de magnésium et concentrées. Le brut est purifié par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un gradient de méthanol de 1,5 à 6% dans le dichlorométhane. On récupère ainsi 0,292g de 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(4méthylpent-3-ènyl)pipéridine.

Exemple 18 : Préparation de 4-(bromométhyl)benzènesulfonamide (selon schéma 10)

On solubilise 2g de chlorure de 4-(bromométhyl)benzènesulfonyle dans 5mL de dioxane et refroidit à -40°C, puis coule 30mL d'une solution 0,5N d'ammoniac

dans le dioxane, et laisse la température remonter jusqu'à 20°C. Le milieu réactionnel est filtré sur célite, réempaté et lavé au THF et essoré. Le filtrat est concentré et le brut est purifié par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un gradient de méthanol de 0 à 5% dans le dichlorométhane. On récupère ainsi 1,14g de 4-(bromométhyl)benzènesulfonamide.

Exemple 19: Préparation de 6-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2-amine (composé n° 31)

(formule I; selon schéma 11; R1 =  $CF_2H$ , R2 = 2-F, R = pyridin-2-yl, R3 = 3-NH<sub>2</sub>) On place 0,6 mg (0,0001 mmol) de  $Pd_2(dba)_3$  et 19 mg (0,003 mmol) de BINAP racémique sous atmosphère inerte. On ajoute alors 0,4 g (0,8 mmol) de 2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}-6-bromopyridine, 175 mg (1,0 mmol) de benzophénonimine, 108 mg (1.1 mmol) de tertiobutylate de sodium et 15 mL de toluène. Le mélange est agité pendant 16h à 80°C. Après refroidissement de la solution, 100 mL d'éther sont alors additionnés. La solution est filtrée et concentrée. Le mélange brut est chromatographié sur gel de silice en éluant avec un gradient de méthanol dans le dichlorométhane de 1% à 7%. On obtient 0,1 g de produit attendu qui est repurifié sur gel de silice dans le même système de solvant. Finalement, le produit obtenu est chromatographié sur gel d'alumine en éluant avec un mélange de cyclohexane/acétate d'éthyle 6/4. On obtient 50 mg de 6-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-yl] méthyl}pyridin-2-amine.

25

5

10

15

20

Les composés décrits dans le tableau suivant, qui illustre des composés de formule (I) selon l'invention :

ont été préparés selon les méthodes décrites précédemment. Dans ce tableau, Ph représente un groupe phényle et Me représente un groupe méthyle. WO 02/06272 PCT/FR01/02315

	STEEL ST					37722	
-n°	R1	R2	<b>R</b> ,	R3	Sel	PF (°C)	Nom
1	CF <sub>3</sub>	2-SMe	Ph	3-OH	fumarate	125	3-{[4-({[1-[2-(méthylthio)phényl]-3-
							(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-
							yi]méthyl}phénol
2	CF <sub>3</sub>	2-F	Ph	3-OH	fumarate	115-120	3-{[4-({[1-(2-fluorophényl)-3-
							(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-
							yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-
_	05.11	2-F	D.	Н	£	4.45	yl]méthyl}phénol
3	CF <sub>2</sub> H	Z-F	Ph	п	fumarate	145	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-
							yi]oxy}méthyl)-1-
							(phénylméthyl)pipéridine
4	CF <sub>2</sub> H	2-F	Ph	3-OH	fumarate	155 -	3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-
						160	fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-
							yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}phénol
5	CF <sub>3</sub>	2-F	Ph	Н	fumarate	145	4-({[1-(2-fluorophényl)-3-
	O. 3		' ''	• •	ramarato	140	(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-
							yl]oxy}méthyl)-1-
							(phénylméthyl)pipéridine
6	CF <sub>2</sub> H	2-F	but-2-	3-Ме	pamoate	105	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-
			ène				fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-(4-méthylpent-3-
							ènyi)pipéridine
7	CF₂H	2-F	3-pyridir	า-2(1H)-	pamoate	150-165	3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-
	~			ne ` ´	•		fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-
							yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-
	05.11		0 . 1.	0(411)		450 405	yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one
8	CF <sub>2</sub> H	2-F	6-pyridii	n-2(1H)- ne	pamoate	153-165	6-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-
			0	10			yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-
							yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one
9	CF <sub>2</sub> H	2-F	4-pyridii	n-2(1H)-	pamoate	155-165	4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-
			l or	ne			fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-
							yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-
10	CF <sub>2</sub> H	2-F	5-pyridi	n-2(1H)-	pamoate	153-165	yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one 5-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-
'	01 211			1-2(111)- 1e	Parioale	100-100	fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-
i							yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-
							yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one
11	CF <sub>2</sub> H	2-F	thién-3-	Н	fumarate	160	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-
			yl				fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-
							yl]oxy}méthyl)-1-(thién-3- ylméthyl)pipéridine
12	CF₂H	2-F	Ph	4-F	pamoate	130	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-
			[		-		fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-
							yl]oxy}méthyl)-1-[(4-
40	05.11	0.5	 	2.01		465	fluorophényl)méthyl]pipéridine
13	CF₂H	2-F	Ph	3-CI	pamoate	125	1-[(3-chlorophenyl)méthyl]-4-({[3- (difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-
							1H-1,2,4-triazol-5-
							yl]oxy}méthyl)pipéridine
	1	L	<del></del>		·		1 33 33 37/11/2

WO 02/06272 PCT/FR01/02315

'n°	R1	R2		R3	Sel	PF (°C)	Nom
4	<b>发展</b> 类		R	e de la companya de l	TENTE SEL	The Agent	
14	CF₂H	2-F	Ph	2-F	pamoate	120	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-[(2- fluorophényl)méthyl]pipéridine
15	CF₂H	2-F	furan- 2-yl	Н	pamoate	120	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-(furan-2- ylméthyl)pipéridine
16	CF₂H	2-F	Ph	3-Me	pamoate	135	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-[(3- méthylphényl)méthyl]pipéridine
17	CF₂H	2-F	thién-3- yl	2-SMe	pamoate	130	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-{[2-(méthylthio)thién- 3-yl]méthyl}pipéridine
18	CF₂H	2-F	Ph	3-CN	pamoate	140	3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}benzonitrile
19	CF₂H	2-F	Ph	2-OH	pamoate	145	2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}phénol
20	CF₂H	2-F	furan- 3-yl	Н	pamoate	125	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-(furan-3- ylméthyl)pipéridine
21	CF₂H	2-F	3,4-dihy pyra		pamoate	135	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-(3,4-dihydro-2H- pyran-5-ylméthyl)pipéridine
22	CF <sub>2</sub> H	2-F	Ph	2,5-F	pamoate	130	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-[(2,5- difluorophényl)méthyl]pipéridine
23	CF <sub>2</sub> H	2-F	Ph	4-Et	pamoate	120	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-[(4- éthylphényl)méthyl]pipéridine
24	CF <sub>2</sub> H	2-F	furan- 2-yl	5- CH₂OH	pamoate	125	(5-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}furan-2-yl)méthanol
25	CF <sub>2</sub> H	2-F	thién-2- yl	Н	pamoate	145	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-(thién-2- ylméthyl)pipéridine
26	CF <sub>2</sub> H	2-F	thién-3- yl	5-NO <sub>2</sub>	pamoate	135	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-[(5-nitrothién-3- yl)méthyl]pipéridine

3.5.3h	and the second	GACAGAAS	<b>心思神器</b> 基础	eres Rail	design stablement	Sueden State of Call	
'n°	R1	R2	R	R3	Sel	PF (°C)	Nom
27	CF₂H	2-F	Ph	4-OH	pamoate	180	4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}phénol
28	CF <sub>2</sub> H	2-F	Ph	4- SO₂NH₂	pamoate	140	4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}benzènesulfonamide
29	CF₂H	2-F	Pyridin- 2-yl	Н	pamoate	120	2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}pyridine
30	CF₂H	2-F	Pyridin- 2-yl	3-Me	pamoate	115	2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}-6- méthylpyridine
31	CF <sub>2</sub> H	2-F	Pyridin- 2-yl	3-NH <sub>2</sub>	-	-	6-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}pyridin-2-amine
32	CF₂H	2-F	Pyridin- 3-yl	Ħ	pamoate	130	3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}pyridine
33	CF₂H	2-F	Pyridin- 4-yl	Н	pamoate	195	4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}pyridine
34	CF₂H	2-F	1,3- thiazol- 2-yl	Н	pamoate	115	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-(1,3-thiazol-2- ylméthyl)pipéridine
35	CF₂H	2-F	1H- imidaz ol-4(5)- yl	Н	pamoate	135	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-(1H-imidazol-2- ylméthyl)pipéridine
36	CF₂H	2-F	1H- imidaz ol-2-yl	Н	pamoate	145	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1-(1H-imidazol-5- ylméthyl)pipéridine
37	CF₂H	Н	Ph	Н	fumarate	140	4-({[3-(difluorométhyl)-1-phényl-1H- 1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1- (phénylméthyl)pipéridine
38	CF₂H	2-Me	Ph	Н	-	140	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- méthylphényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1- (phénylméthyl)pipéridine
39	CF <sub>2</sub> H	2-F	Ph	3-OH, 5-Me	fumarate	118	3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}-5-méthylphénol

15

20

30

WO 02/06272 PCT/FR01/02315

24

n°	<b>R1</b>	R2	R	R3	Sel	PF (°C)	Nom
40	CF₂H	2-Cl	Ph	Н	fumarate	153	4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2- chlorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)-1- (phénylméthyl)pipéridine
41	CF₂H	Н	Ph	3-OH	pamoate	155	3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-phényl- 1H-1,2,4-triazol-5- yl]oxy}méthyl)pipéridin-1- yl]méthyl}phénol

Les composés de l'invention ont fait l'objet d'essais pharmacologiques qui ont montré leur intérêt comme substances actives en thérapeutique.

Ils ont en particulier été testés quant à leurs effets inhibiteurs de la liaison de la [³H]-N-méthyl-scopolamine avec les récepteurs muscariniques de type M<sub>3</sub> humains transfectés dans des cellules CHO (chinese hamster ovarian cells) (Buckley et al., Mol. Pharmacol. 35 : 469-476, 1989).

Des membranes de cellules CHO, en solution dans un tampon TRIS-HCl 10mM, EDTA 2 mM pH 7,2, exprimant le sous-type de récepteur muscarinique humain M<sub>3</sub> ont été fournis par la société Receptor Biology (Baltimore, USA).

10 à 30  $\mu$ g de membranes ont été incubées dans un tampon phosphate, pH 7,4 (Sigma, St Louis, MO) en présence de 0,5 nM de [³H]N-méthyl-scopolamine (NEN-Dupont, les Ulis, France), et d'un composé de l'invention, dans un volume total de 1 mL. La non-spécificité de la liaison a été déterminée par 0,5  $\mu$ M d'atropine (Sigma, St Louis, Mo). L'incubation (60 min à 25°C) a été stoppée par une filtration rapide sur filtres Whatmann GF/B par un dispositif de filtration Brandel. Les filtres ont été lavés trois fois par 4 mL de tampon phosphate froid, séchés et la radioactivité a été mesurée par scintillation liquide (scintillant Ultima Gold). La concentration de composé déplaçant de 50% la liaison spécifique ( $IC_{50}$ ) a été utilisée pour calculer les valeurs de Ki selon l'équation de Cheng-Prusoff. L'efficacité de chaque produit étudié est exprimée par le logarithme négatif de leur Ki (pKi).

Les pKi des composés de l'invention vis-à-vis des récepteurs M<sub>3</sub> se situent entre 7 et 10.

Les composés de l'invention ont également été étudiés quant à leurs effets antagonistes vis-à-vis des contractions du détrusor de lapin femelle, médiées par les récepteurs M<sub>3</sub>.

WO 02/06272 PCT/FR01/02315

Des lapins femelles (Néo-Zélandais, 3-4Kg ; fournisseur ESD) âgés de 20 semaines environ ont été sacrifiés par dislocation cervicale puis exsanguinés. Après ouverture de l'abdomen, les vessies ont été prélevées puis mises rapidement dans une solution de Krebs bicarbonatée de composition (mM) : NaCl : 114 ; KCl : 4,7 ; CaCl₂ : 2,5 ; MgSO₄ : 1,2 ; KH₂PO₄ : 1,2 ; NaHCO₃ : 25 ; acide ascorbique : 1,1 ; glucose : 11,7. Du propranolol (1μM), du méthylsergide (1μM), de l'ondansetron (1μM), du GR113808 (1μM) ont été ajoutés au Krebs afin d'inhiber respectivement les récepteurs β-adrénergiques et les différents sous-types de récepteurs sérotoninergiques 5-HT₁/5-HT₂, 5-HT₃ et 5-HT₄. Les vessies ont été nettoyées, dégraissées puis chaque face a été découpée en deux lambeaux longitudinaux d'environ 4 mm de large et 15 mm de long. Les tissus ont été ensuite placés dans des cuves de 20 mL thermostatées à 37°C sous aération carbogène (95 % O₂, 5% CO₂) et ont été soumis à une tension basale de 1g.

5

10

15

20

25

30

35

La tension a été mesurée par l'intermédiaire de jauges isométriques (Hugo Sacks, type 351) reliées à des coupleurs (Gould) qui transforment et amplifient les réponses qui seront tracées sur des enregistreurs potentiométriques 4 pistes (Gould) et reliées à un système d'acquisition de données (Jad, Notocord). Un temps d'équilibration d'environ 45 minutes a été observé pendant lequel le Krebs est renouvelé et la tension basale rectifiée.

Après une période d'équilibration de 30 minutes, une contraction initiale au carbachol ( $1\mu M$ ), puissant agoniste muscarinique, a été réalisée. Les tissus ont été ensuite rincés abondamment puis après une nouvelle période d'équilibration de 30 minutes, les tissus ont été incubés 30 minutes en présence ou non d'un composé de l'invention à étudier (concentration 0,1 ou 1  $\mu M$ ) avant la réalisation d'une gamme concentration-réponse au carbachol par intervalle d'une demie unité de logarithme.

Les concentrations produisant la moitié de l'effet maximal (EC<sub>50</sub> (μM)) ont été calculées pour chaque gamme (absence ou présence du composé à étudier), puis la puissance du composé à déplacer la courbe de réponse au carbachol à été déterminée par un calcul de l'affinité de l'antagoniste (pK<sub>b</sub> ou pA<sub>2</sub> apparent) selon la méthode de Furchgott (Handbook of Experimental Pharmacology, 1972, 283-335).

Les pK<sub>b</sub> des composés de l'invention se situent entre 7 et 10.

WO 02/06272 PCT/FR01/02315

5

10

15

20

30

35

Les composés de l'invention ont également été étudiés quant à leur affinité visà-vis des récepteurs 5-HT<sub>4</sub> dans le striatum de cobaye, selon la méthode décrite par Grossman et coll., dans Br. J. Pharmacol., 109, 618-624 (1993).

On euthanasie des cobayes (Hartley, Charles River) de 300 à 400 g et on prélève leur cerveau. On excise les striata et on les congèle à -80°C. Le jour de l'expérience, on décongèle le tissu à +4°C dans 33 volumes de tampon Hépès-NaOH 50 mM (pH=7,4 à 20°C) et on l'homogénéise à l'aide d'un broyeur Polytron®. On centrifuge l'homogénat pendant 10 minutes à 48000xg, on récupère le culot, on le remet en suspension et on le centrifuge de nouveau dans les mêmes conditions. On suspend le culot final dans du tampon Hépès-NaOH (30 mg de tissu frais/mL). Cette suspension membranaire est utilisée telle quelle.

On incube 100  $\mu$ L de la suspension membranaire à 0°C pendant 120 minutes, en présence de 0,1 nM de [³H]GR113808 (activité spécifique : 80-85 Ci/mmol), dans un volume final de 1 mL de tampon Hépès-NaOH (50 mM, pH = 7,4), en l'absence ou en présence du composé à tester. On arrête l'incubation par filtration sur filtres Whatman GF/B®, préalablement traités avec de la polyéthylèneimine 0,1 %, on rince chaque tube par 4mL de tampon à 0°C et on filtre de nouveau. On mesure la radioactivité retenue sur les filtres, par scintigraphie liquide. On détermine la liaison non spécifique en présence de sérotonine 30  $\mu$ M.

La liaison spécifique représente 90 % de la radioactivité totale récupérée sur le filtre.

Pour chaque concentration de composé étudié, on détermine le pourcentage d'inhibition de la liaison spécifique du [³H]GR118808 puis la concentration du composé testé qui inhibe 50 % de la liaison spécifique (Cl<sub>50</sub>).

Les Cl<sub>50</sub> des composés de l'invention se situent entre 0,1 et 350 nM.

Enfin, les composés de l'invention ont été étudiés quant à leurs effets antagonistes vis-à-vis des récepteurs 5-HT<sub>4</sub> dans l'oesophage de rat.

On utilise des rats mâles Sprague-Dawley pesant de 300 à 450 g. On prélève rapidement un fragment d'environ 1,5 cm de la partie terminale de l'oesophage, on élimine la couche musculaire, on ouvre longitudinalement la tunique muqueuse musculaire interne, on la monte dans une cuve à organe isolé contenant une solution de Krebs-Henseleit à 32°C oxygénée par un courant

15

30

35

carbogène (95 %  $O_2$  et 5%  $CO_2$ ), et on la connecte à un transducteur isométrique sous une tension basale de 0,5 g.

Les composés sont étudiés à une concentration de 1 µM. On mesure leur capacité à déplacer la relaxation introduite par la 5-HT (à des concentrations de 0.1 nM) du tissu oesophagien précontracté à la substance P 1µM.

Les composés de l'invention sont actifs dans ce test.

Les résultats des tests biologiques montrent que les composés de l'invention sont des antagonistes des récepteurs muscariniques M<sub>3</sub> et sérotoninergiques 5-HT<sub>4</sub>.

Ils peuvent donc être utilisés dans le traitement des pathologies où un antagoniste des récepteurs 5-HT<sub>4</sub> et M<sub>3</sub> apporte un bénéfice thérapeutique. Par exemple, ils peuvent être utilisés dans le traitement du syndrome du colon irritable, des troubles de la mémoire, de l'obstruction des voies aériennes, de l'obésité, et des instabilités vésicales, en particulier l'incontinence urinaire d'urgence.

L'utilisation des composés selon l'invention pour la préparation d'un médicament destiné à traiter les pathologies ci-dessus mentionnées fait partie intégrante de l'invention.

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques renfermant en tant que principe actif, un composé selon l'invention.

Ainsi, ces compositions pharmaceutiques contiennent une dose efficace d'un composé selon l'invention ou d'un sel, N-oxyde ou hydrate pharmaceutiquement acceptable de celui-ci, et un ou plusieurs excipients pharmaceutiques convenables.

Lesdits excipients sont choisis selon la forme pharmaceutique et le mode d'administration souhaité.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, intramusculaire, intra-veineuse, topique, intratrachéale, intranasale, transdermique ou rectale, le principe actif de

WO 02/06272 PCT/FR01/02315

28

formule (I) ci-dessus son sel ou hydrate éventuel, peut être administré sous unitaire d'administration, en mélange avec des excipients forme pharmaceutiques classiques, aux animaux et aux êtres humains pour la prophylaxie ou le traitement des troubles ou des maladies ci-dessus. Les formes unitaires d'administration appropriées comprennent les formes par voie orale telles que les comprimés, les gélules, les poudres, les granules, chewing-gums et les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration sublinguale, buccale, intratrachéale, intranasale, les formes d'administration sous-cutanée, intramusculaire ou intraveineuse et les formes d'administration rectale ou vaginale. Pour l'application topique, on peut utiliser les composés selon l'invention dans des crèmes, pommades ou lotions.

Afin d'obtenir l'effet prophylactique ou thérapeutique désiré, la dose de principe actif peut varier entre 0,1 mg et 50 mg par kg de poids du corps et par jour. Bien que ces dosages soient des exemples de situation moyenne, il peut y avoir des cas particuliers où des dosages plus élevés ou plus faibles sont appropriés, de tels dosages appartiennent également à l'invention. Selon la pratique habituelle, le dosage approprié à chaque patient est déterminé par le médecin selon le mode d'administration, le poids et la réponse dudit patient.

20

25

30

5

10

15

Chaque dose unitaire peut contenir de 0,1 à 1000 mg, de préférence de 0,1 à 500 mg, de principe actif en combinaison avec un ou plusieurs excipients pharmaceutiques. Cette dose unitaire peut être administrée 1 à 5 fois par jour de façon à administrer un dosage journalier de 0,5 à 5000 mg, de préférence de 0,5 à 2500 mg.

Par exemple, lorsqu'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on mélange l'ingrédient actif principal avec un excipient pharmaceutique, tel que la gélatine, l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le talc, la gomme arabique ou analogues. On peut enrober les comprimés de saccharose, d'un dérivé cellulosique, ou d'autres matières. Les comprimés peuvent être réalisés par différentes techniques, telles que la compression directe, la granulation sèche, la granulation humide ou la fusion à chaud.

35

Selon un deuxième exemple, on obtient une préparation sous forme de gélules en mélangeant l'ingrédient actif avec un diluant et en versant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

WO 02/06272

5

10

29

PCT/FR01/02315

Pour une administration parentérale, on utilise des suspensions aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions stériles et injectables qui contiennent des agents de dispersion et/ou des mouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propylène glycol ou le butylène glycol.

La présente invention, selon un autre de ses aspects, concerne également une méthode de traitement des pathologies ci-dessus indiquées qui comprend l'administration d'un composé selon l'invention ou un de ses sels, N-oxydes ou hydrates.

#### Revendications

1. Composés de formule générale (I) :

$$R1$$
 $N$ 
 $N$ 
 $R2$ 
 $(I)$ 

5

15

20

dans laquelle:

- . R1 est un groupe de formule CnHxFy, où n = 1 ou 2, x = 0 à 4, y = 1 à 5 et x+y=2n+1;
- 10 . R représente un groupe C<sub>2-4</sub> alkényle, phényle, thiényle, furyle, pyridyle, imidazolyle, thiazolyle, pyranyle ou dihydropyranyle, éventuellement substitué par un ou deux groupes R3;
  - . R2 et R3 représentent, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe  $C_{1-4}$  alkyle,  $C_{1-4}$  alcoxy, un hydroxy, un amino, un cyano, un nitro, un  $C_{1-4}$  alkylthio, un  $SO_2NH_2$  ou un hydroxyméthyle,

et ses sels, N-oxydes et hydrates.

- 2. Composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisés en ce que :
- \* R2 représente un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe  $C_{1-4}$  alkyle ou  $C_{1-4}$  alkylthio, et/ou
- \* R3 représente un atome d'hydrogène ou un hydroxy, et/ou
- \* y = 2 ou 3.
- 3. Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisés en ce que R1 représente un groupe CF<sub>3</sub> ou CF<sub>2</sub>H.
  - 4. Composé de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il consiste en le :

- 1 : 3-{[4-({[1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,
- 2: 3-{[4-({[1-[2-(méthylthio)phényl]-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,

- 3 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine,
- 4: 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,
- 5 : 4-({[1-(2-fluorophényl)-3-(trifluorométhyl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine,
  - 6: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(4-méthylpent-3-ènyl)pipéridine,
  - 7: 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}
- méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one,
  - 8: 6-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one,
  - 9: 4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one,
- 10: 5-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2(1H)-one,
  - 11 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(thién-3-ylméthyl)pipéridine,
  - 12: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(4-fluorophényl)méthyl]pipéridine,
  - 13 : 1-[(3-chlorophényl)méthyl]-4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)pipéridine,
  - 14 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(2-fluorophényl)méthyl]pipéridine,
- 15 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(furan-2-ylméthyl)pipéridine,
  - 16 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(3-méthylphényl)méthyl]pipéridine,
  - 17: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-{[2-(méthylthio)thién-3-yl]méthyl}pipéridine,
  - 18: 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}benzonitrile,
  - 19: 2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,
- 20: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(furan-3-ylméthyl)pipéridine,
  - 21: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(3,4-dihydro-2H-pyran-5-ylméthyl)pipéridine,

- 22 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(2,5-difluorophényl)méthyl]pipéridine,
- 23 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-[(4-éthylphényl)méthyl]pipéridine,
- 5 24 : (5-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}furan-2-yl)méthanol,
  - 25 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(thién-2-ylméthyl)pipéridine,
- 26: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1- [(5-nitrothién-3-yl)méthyl]pipéridine,
  - 27 : 4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}phénol,
  - 28: 4-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}benzènesulfonamide,
- 29 : 2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridine,
  - 30 : 2-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}-6-méthylpyridine,
  - 31 : 6-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridin-2-amine,
  - 32 : 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridine,
  - 33 : 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} méthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}pyridine,
- 34: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(1,3-thiazol-2-ylméthyl)pipéridine,
  - 35 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(1H-imidazol-2-ylméthyl)pipéridine,
  - 36: 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(1H-imidazol-5-ylméthyl)pipéridine,
  - 37 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-phényl-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine,
  - 38 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-méthylphényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine,
- 39 : 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy} éthyl)pipéridin-1-yl]méthyl}-5-méthylphénol,
  - 40 : 4-({[3-(difluorométhyl)-1-(2-chlorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl)-1-(phénylméthyl)pipéridine, ou

41: 3-{[4-({[3-(difluorométhyl)-1-phényl-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy}méthyl) pipéridin-1-yl]méthyl}phénol.

5. Procédé de préparation d'un composé de formule (I) selon la revendication 1, par réaction d'un composé de formule (VII)

dans laquelle R1 et R2 sont tels que définis dans la revendication 1, avec un composé de formule (VIII)

dans laquelle R est tel que défini dans la revendication 1.

6. Procédé de préparation d'un composé de formule (I) selon la revendication 1, par amination réductive d'un composé de formule (XII)

20

dans laquelle R1 et R2 sont tels que définis dans la revendication 1, avec un composé aldéhyde de formule (XIII)

25

dans laquelle R est tel que défini dans la revendication 1.

7. Procédé de préparation d'un composé de formule (I) selon la revendication 1, par alkylation d'un composé de formule (XII)

5

avec un halogénure de formule Hal-CH₂R, où Hal représente un halogène et R est tel que défini dans la revendication 1.

10 8. Composés de formule (XII)

dans laquelle R1 et R2 sont tels que défini dans la revendication 1.

15

- 9. Composé selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'il s'agit du 4-[[[3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]oxy] méthyl]pipéridine.
- 10. Composés de formule (VII)

20

dans laquelle R1 et R2 sont tels que définis dans la revendication 1.

25 **11**. Composé selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il s'agit du 3-(difluorométhyl)-1-(2-fluorophényl)-5-mésyl-1*H*-1,2,4-triazol.

12. Composés de formule (VI)

- dans laquelle R1 et R2 sont tels que définis dans la revendication 1, à l'exclusion des composés pour lesquels, lorsque R1 représente un groupe -CF<sub>3</sub>, R2 représente un groupe 4-F, 4-Cl ou 3-Cl.
- 13. Composés de formule (VI) telle que définie dans la revendication 12, dans laquelle R1 et R2 sont tels que définis dans la revendication 1, à l'exclusion des composés pour lesquels, lorsque R1 représente un groupe -CF<sub>3</sub>, R2 représente un groupe 4-F, 4-Cl, 3-Cl, 2-F, 4-CH<sub>3</sub> ou un atome d'hydrogène.
- 14. Composés de formule (VI) telle que définie dans la revendication 12, dans laquelle R1 est tel que défini dans la revendication 1 et R2 représente un groupe C<sub>1-4</sub> alcoxy, un hydroxy, un amino, un cyano, un nitro, un C<sub>1-4</sub> alkylthio, un SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub> ou un hydroxyméthyle.
  - 15. Composés de formule (V)

20

dans laquelle R1 et R2 sont tels que définis dans la revendication 1.

16. Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle contient un composé de formule (I) selon l'une des revendications 1 à 4 en association avec un ou plusieurs excipients pharmaceutiquement acceptables.

WO 02/06272 PCT/FR01/02315 36

5

10

17. Utilisation d'un composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 pour la préparation d'un médicament destiné à traiter une pathologie où un antagoniste des récepteurs 5-HT<sub>4</sub> et M<sub>3</sub> apporte un bénéfice thérapeutique.

18. Utilisation d'un composé de formule (I) selon l'une des revendications 1 à 4, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement du syndrome du colon irritable, des troubles de la mémoire, de l'obstruction des voies aériennes, de l'obésité et des instabilités vésicales.

19. Utilisation selon la revendication 13, caractérisé en ce que l'instabilité vésicale est l'incontinence urinaire d'urgence.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 01/02315

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D401/12 C07D249/12

CO7D405/14 CO7D409/14 A61K31/4196 A61P13/00 C07D417/14

CO7D401/14

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
А	FR 2 766 485 A (SYNTHELABO) 29 January 1999 (1999-01-29) claims	1–19
А	FR 2 751 647 A (SYNTHELABO) 30 January 1998 (1998-01-30) claims	1–19
P,A	FR 2 789 077 A (SYNTHELABO) 4 August 2000 (2000-08-04) claims	1–19
А	DE 42 25 778 A (HOECHST AG) 17 February 1994 (1994-02-17) the whole document 	1

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents:  A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E' earlier document but published on or after the international filing date  L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	<ul> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>"&amp;" document member of the same patent family</li> </ul>
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
9 October 2001	22/10/2001
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswljk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Chouly, J

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/FR 01/02315

	<u></u>
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
K.H. PILGRAM ET AL: "Synthesis of 1-Aryl-3-trifluoromethyl-5-methylthio-1,2, 4-triazoles" JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol. 20, no. 6, 1983, pages 1533-1537, XP002162382 PROVO US *l'article en entier, en particulier formule 12*	12
A. MUSTAFA ET AL: "Umlagerung von 4-Arylazo-2-benzylmercapto-delta-2-thiazolidinonen-(5) in 1,2,4-Triazol-Derivate" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 748, 1971, pages 79-87, XP002179605 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 the whole document	1,5-15
G. MLOSTON ET AL: "First examples of reactions of azole N-oxides with thioketones: a novel type of sulfur-transfer reaction" HELVETICA CHIMICA ACTA., vol. 81, no. 9, 1998, pages 1585-1595, XP002179606 VERLAG HELVETICA CHIMICA ACTA. BASEL., CH ISSN: 0018-019X the whole document	1,5-15
	1-Aryl-3-trifluoromethyl-5-methylthio-1,2, 4-triazoles" JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol. 20, no. 6, 1983, pages 1533-1537, XP002162382 PROVO US *l'article en entier, en particulier formule 12*  A. MUSTAFA ET AL: "Umlagerung von 4-Arylazo-2-benzylmercapto-delta-2-thiazol idinonen-(5) in 1,2,4-Triazol-Derivate" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 748, 1971, pages 79-87, XP002179605 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 the whole document  G. MLOSTON ET AL: "First examples of reactions of azole N-oxides with thioketones: a novel type of sulfur-transfer reaction" HELVETICA CHIMICA ACTA., vol. 81, no. 9, 1998, pages 1585-1595, XP002179606 VERLAG HELVETICA CHIMICA ACTA. BASEL., CH ISSN: 0018-019X

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/FR 01/02315

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
FR 2766485	Α	29-01-1999	FR	2766485 A1	29-01-1999
FR 2751647	Α	30-01-1998	FR AU WO	2751647 A1 3853097 A 9804546 A1	30-01-1998 20-02-1998 05-02-1998
FR 2789077	Α	04-08-2000	FR AU WO	2789077 A1 3060400 A 0046220 A1	04-08-2000 25-08-2000 10-08-2000
DE 4225778	Α	17-02-1994	DE	4225778 A1	17-02-1994

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 01/02315

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C07D401/12 C07D249/12

CO7D401/12

C07D249/12 C07D409/14

A61K31/4196 A61P13/00 C07D417/14 C07D401/14

no. des revendications visées

1-19

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie °

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 CO7D A61K A61P

FR 2 766 485 A (SYNTHELABO)

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data

Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents

	29 janvier 1999 (1999-01-29) revendications		
А	FR 2 751 647 A (SYNTHELABO) 30 janvier 1998 (1998-01-30) revendications		1–19
P,A	FR 2 789 077 A (SYNTHELABO) 4 août 2000 (2000-08-04) revendications		1–19
A	DE 42 25 778 A (HOECHST AG) 17 février 1994 (1994-02-17) 1e document en entier		1
		<b>/</b>	
	•		
χ Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de bre	evets sont indiqués en annexe
"A" docume consid "E" docume ou apr "L" docume priorité autre c	ent définissant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international ès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de à ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à cposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant pa technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie consiliuant la base de l'in document particulièrement pertinent, l'i étre considérée comme nouvelle ou c' document particulièrement pertinent, l'i ne peut être considérée comme ne implic lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co pour une personne du métier document qui fait partie de la même fa	s à l'état de la mprendre le principe nvention en l'entre nue activité nsidéré isolément une activité nsidéré isolément nven tion revendiquée quant une activité inventive ou plusieurs autres mbinaison étant évidente
Date à laque	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport o	de recherche internationale
9	octobre 2001	22/10/2001	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autorisé  Chouly, J	
E	/ISA/210 (deuxième feuille) (luillet 1992)		

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No
PCT/FR 01/02315

		1/FR U1/U2315
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'Indicationdes passages pertine	nts no. des revendications visées
A	K.H. PILGRAM ET AL: "Synthesis of 1-Ary1-3-trifluoromethy1-5-methylthio-1,2, 4-triazoles" JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol. 20, no. 6, 1983, pages 1533-1537, XP002162382 PROVO US *l'article en entier, en particulier formule 12*	. 12
A	A. MUSTAFA ET AL: "Umlagerung von 4-Arylazo-2-benzylmercapto-delta-2-thiazol idinonen-(5) in 1,2,4-Triazol-Derivate" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 748, 1971, pages 79-87, XP002179605 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 le document en entier	1,5-15
A	G. MLOSTON ET AL: "First examples of reactions of azole N-oxides with thioketones: a novel type of sulfur-transfer reaction" HELVETICA CHIMICA ACTA., vol. 81, no. 9, 1998, pages 1585-1595, XP002179606 VERLAG HELVETICA CHIMICA ACTA. BASEL., CH ISSN: 0018-019X le document en entier	1,5-15

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No
PCT/FR 01/02315

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication	
FR 2766485	Α	29-01-1999	FR	2766485 A1	29-01-1999	
FR 2751647	Α	30-01-1998	FR AU WO	2751647 A1 3853097 A 9804546 A1	30-01-1998 20-02-1998 05-02-1998	
FR 2789077	A	04-08-2000	FR AU WO	2789077 A1 3060400 A 0046220 A1	04-08-2000 25-08-2000 10-08-2000	
DE 4225778	Α	17-02-1994	DE	4225778 A1	17-02-1994	

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)